JP61057878 A

RUBBER MOLDING BODY DOSIMETER (^)

JAPAN ATOM ENERGY RES INST

Inventor(s):MORITA YOSUKE ;SEGUCHI TADAO ;KOJIMA TAKUJI ;TANAKA RYUICHI

Application No. 59180994 JP59180994 JP, Filed 19840830,A1 Published 19860324

Abstract: PURPOSE: To obtain the dosimeter (^) which measures dosage with high precision over a wide range by mixing and molding alanine (^) crystal power with synthetic or natural rubber and utilizing the stableness of an alanine (^) radical produced by radiation irradiation.

CONSTITUTION: 10W500pts.wt. alanine (^) crystal powder is mixed uniformly with 100pts.wt. synthetic or natural rubber and a cross-linking treatment is carried out so as to improve heat resistance when necessary, and the mixture is used for a dosimeter (^) element. Alanine (^) crystal has a 293°C fusion point and is kneaded with the rubber at 100W140°C below the fusion point. Heat and pressure molding is only performed for the cross- linking treatment after organic peroxide is mixed. The molding sheet is cut into small pieces of desired size in a desired shape to obtain elements. Consequently, there is almost no radical generation due to radiation irradiation and a radical generated in the alanine (^) crystal is stable and the rubber cuts off the moisture in air, so there is no influence of environment exerted and a measurement of dosage is taken with good reproducibility and precision over a wide range of 10GyW100KGy.

COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出顧公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-57878

Ðint,Ci,⁺	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和61年(1986)3月24日
G 01 T 1/02 C 08 K 5/17	CAM	8105-2G		
C 08 L 21/00	071141	6681-4J \$	審査請求 未請求	発明の数 1 (全9頁)

匈発明の名称 ゴム成形体線量計

②特 願 昭59-180994

20出 願 昭59(1984)8月30日

79発 明 者 森 \oplus 洋 右 高崎市並榎町170の1 砂発 明 者 瀬 忠 藤岡市上戸塚136-8 個発 明 者 島 小 拓 治 高崎市上佐野町1097 79発明者 田 中 前橋市上新田町263-21 ⑪出 願 人 日本原子力研究所 東京都千代田区内幸町2丁目2番2号 ⑪代 理 人 弁理士 湯茂 恭三 外5名

94 49 19

1. [発明の名称]

ゴム成形体線量計

2. [特許請求の範囲]

- 1. 合成ゴムあるいは天然ゴムにアラニン結晶粉末を配合し成形して成る、ゴム成形体線量計。
- 2. アラニン結晶粉末が合成ゴムあるいは天然ゴム100度電配に対して10万至500重量部配合されて成る特許請求の範囲第1項配載の根量計。

3. [発明の詳細を説明]

産業上の利用分野

本発明は「線、X線、電子線、重荷電粒子線 および、中性子線などの電射性放射線による吸 収線量を正確、かつ、循便に側定するゴム成形 体報量針に関し、アラニン線型計の用途を拡大 するものである。

従来の技術

近年、原子力発電所、 放射線路楽物処理施設 などの放射性物質を取扱う大型施設や粒子線、 了線をどの各種の照射施設等が普及してきた。 とれらの施設では、通常の環境下はもちろん、 健康や限度が高いなどの環境下で広い線量範囲 にわたって正確かつ簡便に放射線の線量を測定 することが求められている。

従来の10Gy から100KGy の中、高レベルの線量網定を目的とした固体の放射線影量 計としては無ルミネンセンス線量計、ライオル ミネンセンス線量計、ポリメチルメタクリレート 砂震計、ラジアクロミンクダイフィルム線量 計、コバルトガラス線量計などが公知である。 とれらはいずれも放射線を固体名子に照射後、 固体象子からの発光量や特定波長の光の吸収を 側定して、これから照射線費を求めるものである。

しかしながら、これらの銀む計は次のような 欠点を有する。(1)同一の照射条件、復規条件で も線母応答(すなわち、発光量や光の吸収量な ど)のはらつきが大きい(ガラス線母計を除く)、 (2)照射後の視量応答が経時変化する。いわゆる、 フェイデング現象を示す(熱ルミネンセンス線 量計、ラジアクロミンクダイフィルム線位計を 除くし、(3)有効な線値側定範囲が狭い、(4)ラジ アクロミンクダイフィルム線位計、ライオルミ ネンセンス駆性叶では風射時の個境、中なわち、 温度あるいは促度などにより線像応答のばらつ きが大きい。

アミノ段の一種であるアラニンは結晶状態で放射線を照射するとその吸収線量に比例して安定を固有のラジカル(遊離塔)を生じるため、単位電像あたりの生成ラジカル侵度を常磁性共鳴、吸収低値(ESR)にて求めることによって線量を調定することが可能である(CBA-R-3913、フランス1970)。

しかしながら、アラニン結晶粉末そのものは、水に可俗であるため、水中および空気中の高い湿度の影響をうける。また、最細を粉末であるために収扱いにきわめて不更であり、さらに、粉末がすぐに静電気を帯びるため、正確を秤費や試料質への折入も困難である。これらの興由

からアラニン結晶粉末そのまりでは実用的な線 量計としての価値は乏しい。このため、アラニ ン結晶粉末の特長を生かした線量計を開発する 研究が行なわれてきた。

これまでの研究成果の中では固形化剤としてパラフィンをいしは粉末セルロースを用い、このなかにアラニン結晶粉末を分散させた後。圧縮成形してペレット状のものを作成し、これを綴址計算子として用いる方法が標準的をものとして知られている(Inter. J. Appl. Radt. Isotope, 33, 1101(1982) Rad.

Protection.EUR7448-EN vol2.489 (1982))。しかし、この方法においてもパラフィンやセルロースによる歯形化剤による 破形体はもろく、成形後も弱い力や振動により形くずれや欠落を起こし、このため、正確を線 世間定ができない。また、成形法が圧縮成形 (パラフィン、セルロース) ないしは調度法 (パラフィン) しか用いられないため、得られる 成形体がペレット状ないしは短い円柱や角柱

(3)

状のものに限定される。そして、形くずれしゃ すいパラフィンヤセルロ・スを閉形化剤とした 上配の方法では成形体を大量生産することは殆 んど不可能である。以上の他にも、バラフィン を用いた場合は融点の虚も高いものでも約10 **じであるため、昼変が高いところ。例えば、金** 病容器等を高級厳密で照射する場合ではパラフ ィンが啟解するため使用できない。一方.セル ロースを用いた場合はセルロース自体が照射化 より過敏化ラジカルを生じるので、アラニン糖 構に生成したラジカルと重さなりESRにより アラニン結晶のみの正確なラジカル機度を求め ることが困難となる。このためセルロースの姿 合は線位側足が不正確でなり、従って、棚定で きる顔質娘がアラニン単独の場合より狭い範囲 化限定される。 もた、 セルロースの場合はアラ ニン粉束とセルロース砂末との混合となるため 均一な相思のものが自発く。 収形体額々の組成 のはらつきが大きいなどの欠点を有する。

希明が解决しょうとする問題点

(4)

本発明はアラニン結晶粉末を用いた新規を実 用性のあるゴム成形体線量計を提供する。

問題点を解決するための手段

本範囲は上述したアラニン結晶粉末の実用的な 股前針としての課題を解決するために 放射線 照射によりラジカル 生成量の きわめて少をく、しから、引動性を架断処理等により改良した合成ゴムあるいは天然ゴムを 間形化剤として用い、これとアラニン結晶粉末を併用することを特徴

とする。

不希明は、合成ゴムあるいは天然ゴムに対し。 アラニン結晶粉末を10から500頭電部の範囲で混合した後、そのま3成形体とするか、あるいは、遊群基発生剤処理により知識成形体として得られるゴム成形体線強計である。

本発明に用いられる合成ゴムとしては窒息付近ないし吐それ以上の温度で照射的紙とんどうジカルが存在したいられるものとして、 エチレン・ブロピレン(- ジエン)共産合体、 エチレン・作酸ピニル共産合体クロロブレンブレン・ニトリルゴム、 プチルゴム、 合体、 スチレン・ブタジエン・ アクリロニトリル 大変シェン・アクリルゴム . ウレタンゴム、 アクリルゴム . ウレタンゴム . アクリルゴム . ウレ東重合体をどが例示される。

本発明におけるこれらのゴムとアラニン結晶 粉末との配合割合は上限においてはこれら皮形 体を収扱うに験して実用的を機械的物性を保存 しているか否かにより、下限においては彼分計

として有効なアラニン量を含んでいるか否かに より足められ、当該ゴム重量100に対してブ ラニン結晶粉末10から500乗量部の範囲に あるものが有効である。また、ゴムとアラニン 粉末との均一な混合はミキシングロ・ルまたは パンパリーミキサー等化よりアラニン結晶にあ まり強い力が加わらない程度で効率よく行ない、 混合(混練)温度は室温からアラニン結晶の融 点(293℃)以下の適当な温度で行なうこと ができるが通常、ゴム等の混練温度である100 ~140℃の範囲で行なりのが妥当である。と のようにして得られたゴムとアラニンの均一な 組成物は同様に通常60~140℃などの適当 **を履度で加圧成形や押出成形等を行なって成形** 体とする。さられ、耐熱性を上げるためれは、 との相成物に30℃程度にて例えば、ジクミル

(7)

パーオキサイド、ジターシャリーブチルパーオ キサイド、ジイソプロピルペンゼンハイドロパ ーオキサイド、2.4 - ジクロロペンソイルパー オキサイドなどの有機過酸化物を相当量混入し た後、120~160℃などの温度範囲で加圧 下に10~30分間成形して実用に供せられる。

次に実施例により本発明の構成および効果をより具体的に説明する。をお、配合量はゴム量100に対する重量部(phr)で表示した。 実施例1

エチレン・プロピレン共重合体(以下、EPRと略称、日本合成ゴム(株)をPOTP、プロピレン含量26 wt s)を120でのミキシングロール(二本ロール)上で練りたがら、少量ずつ200phr のDLアラニン結晶粉末(和光純菜(株)、特級)を加え均一な温練材成物とした。この後、組成物を120℃のホント・プレスで加圧(ゲージ圧、20kg/cd)して厚さ2mのDPR成形体線量計を作製した。

また、架橋EPR成形体は上配の温練組成物

(8)

をさられ、30~40℃のミキシングロール上 でEPR収対し1phr のジクミルバーオギサイドを加えた後、150℃のホット・ブレスで 20分間加圧して作製した。

以上のシートから2m角で長さ3mの小片を切り出し、 60 Co- r線を窓路にて 5×10^{2} Gy 服射した後、ESR(JEOL-FE3X)で相対的カラジカル優度を求めた。

本来、生成したラジカル優度はESRの積分 吸収ピークの而積から求められるが、ここでは より簡便に酸分曲線のピーク間の高さをもって 代用した。EPR成形体署子のESRチャート 条第1図(実線)に示す。ESR側定は変調固 波数100KHz、Mod2G、Power1mw 室風 で剛定した。比較例1(同じく解1例の実線) に示すアラニン粉末のみのESRチャートとの 比較からEPRに生成したラジカル負性きわめ で少ないことが分かる。

実施例2

実施例 1 の方法にて作製した EPR 成形体器